This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



MENU SEARCH INDEX DETAIL

1/1



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 11106748

(43) Date of publication of application: 20.04.1999

(51)Int.CI.

C09K 11/61 C09K 11/55

(21)Application number: 09284513

(71)Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing: 30.09.1997

(72)Inventor:

FUNAHASHI MASATO

ISODA YUJI

(54) PREPARATION OF TETRADECAHEDRAL TYPE RARE EARTH-ACTIVATED ALKALINE EARTH METAL HALOGENATED FLUORIDE PHOSPHOR

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a process for preparing a tetradecahedral type accelerated phosphor having improved properties in stimulated emission, erasing properties, afterimage properties, fading properties, X-ray afterglow, etc.

SOLUTION: A process for preparing a tetradecahedral type rare earth- accelerated alkaline earth metal halogenated fluoride phosphor of the formula Ba1-xCaxFBr1-yIy:aEu, bM, eA (wherein M is Li, Na, K, Rb or Cs; A is an oxide such as Al2O3 and SiO2; 0<x=0.03, 0<y=0.03, 0.0001=a=0.01, 0<b=0.05 and 0<e=0.05) comprises (a) a step of preparing a barium bromine fluoride phosphor precursor, (b) a step of forming a barium iodine fluoride phosphor precursor, (c) a step of mixing said phosphor precursors with an oxide A for preventing calcining, optionally, a halide M, (d) a step of calcining, (e) a step of unfastening, classifying and decanting and (f) a step of solid-liquid separation and drying.

LEGAL STATUS

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A) (11) 特許出願公園番号

特開平11-106748

(43)公開日 平成11年(1999) 4月20日

(51) In t. Cl.

識別記号

广内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C09K 11/61

11/55

C09K 11/61

11/55

審査開収 未請求 請求項の数14 FD

(21)出 顧 番 号

特願平9-284513

(71)出願人 000005201

常士写真フイルム株式会社

神奈川県南足柄市中沼210番地

平成9年(1997)9月30日

(72) 発明者 舟桶 真人

神奈川県足柄上邵開成町宮台798番地

富士写真フィルム株式会社内

(72) 発明者 磯田 勇治

神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地

富士写真フイルム株式会社内

(74)代理人 弁理士 柳川 泰男

(54)【発明の名称】14面体型希土類付活アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法

(57) 【要約】

【課題】 輝尽発光、消去特性、残像特性、フェーディ ング特性、X級残光性などにおいて改良された特性を示 す14面体型輝尽性蛍光体の製法を提供する。

【解决手段】Ba... Ca. FBr.., I, : aEu. bM, eA[MはLI、Na、K、Rb、Cs;AはA 1: O, 、SiO: などの酸化物; 0 < x ≤ 0. 03. $0 < y \le 0$. 30, 0. $0001 \le a \le 0$. 01, 0 <付活アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系蛍光体を製造 成工程、b)弗化沃化パリウム系蛍光体前駆体の生成工 程、c)該蛍光体前駆体と焼結を防止するための酸化物 Aと、必要によりMのハロゲン化物との混合工程、d) 焼成工程、e)ほぐし、分級、デカント工程、そして f) 関波分離、乾燥工程からなる方法。

【特許請求の範囲】

【 湖 求 項 1 】 組 成 式 (1) ;

Bai., Ca. FBri., I, : a Eu, b M, e A ···· ([)

[ただし、MはLi、Na、K、Rb及びCsからなる 群より選ばれる少なくとも一種のアルカリ金属を表わ し; AはAl, O, およびSiO, からなる群より選ば れる酸化物を表わし;x、y、a、b及びeは、それぞ h, $0 < x \le 0$. 0.3, $0 < y \le 0$. 3.0, 0. 0.00 $1 \le a \le 0$. 0 1, $0 < b \le 0$. 0 5, $7 \cup 7 \cup 7 \cup 8 \le 1$ 0.05の条件を満足する数値である。]で表わされる 14面体型希土類付活アルカリ土類金属兆化ハロゲン化 10 物系蛍光体を製造するための下記の工程の組合せからな る方法:

ι

- a) BaBr, の水溶液にEuのハロゲン化物、Caの ハロゲン化物および必要によりMX(Xは、ハロゲン、 NO」、NO。およびカルボン酸残基からなる群より選 ばれる少なくとも一冊である)を添加して、BaBr: **濃度が 0. 9~1. 6モル/L. 温度が 2 0~1 0 0℃** の溶液を調整し、次にこの溶液に無機弗化物を一定速度 で添加して希土類付活事化以化パリウム系蛍光体前駅体 を得る工程:
- b) BaI,の水溶液にEuのハロゲン化物を添加して Bal, 濃度が2.9~4.2モル/L、温度が20~ 100℃の溶液を調製し、次にこの溶液に無機弗化物を 一定速度で添加して希土類付活弗化沃化バリウム系蛍光 休前駆休を得る工程:
- c)工程a)で得られた希土類付活机化泉化パリウム系 蛍光体前駅体、工程b)で得られた希土類付活弗化沃化 パリウム系蛍光体前駆体、焼結を防止するためのAから なる酸化物、および必要によりMのハロゲン化物、Ba F: および/またはBaBr, を混合する工程:
- d) 工程c) で得られた混合物を、微量酸素含有窒素ガ ス雰囲気中で、700~900℃の温度で、1~6時間 焼成する工程:
- e)工程d)で得られた焼成物を、低級アルコール中ま たはBa゚゚を含む水溶液に分散させて焼成による焼粘お よび疑集を緩和した後、復式分級により一定粒度以上の 粒子が除去されたスラリーを得、次いで被スラリーを一 定時間静置した後上澄み被を取り除いて、過剰な酸化物 Aが除去されたスラリーを得る工程:

Baire Ca, FBrir, I, : a Eu, bK, cCs, dLi, eAl, O;

50

20

[ただし、x、y、a、b、c、dおよびeはそれぞ れ、0 < x ≦ 0 . 0 3 . 0 < y ≦ 0 . 3 0 . 0 . 0 0 0 $1 \le a \le 0$. 01, $0 < b \le 0$. 001, $0 \le c \le 0$. の条件を満足する数値である。〕で表わされる14而体 型希上類付活アルカリ土類金属那化ハロゲン化物系蛍光 体を製造するための下記の工程の組合せからなる方法: a) BaBr, の水浴被にEuBr, 、CaBr, 及び 必要によりMBr(MはK、Csおよび/またはし!)

f) 工程e) で得られたスラリーに固液分離を行った 後、乾燥し、次いで乾式分級を行う工程。

【辭求項2】 工程a)において、無機弗化物が弗化ア ンモニウム溶液もしくはBaF: のスラリーである 請求 項1に記載の14面体型希土類付活アルカリ土類金属弗 化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法。

【蔚求項3】 工程り)において、無機弗化物が弗化水 栽溶液もしくはBaFェ のスラリーである請求項1もし くは2に記載の14面体型希土類付活アルカリ土類金属 弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法。

【 額収項4】 工程 d) が、混合物を 7 5 0 ~ 9 0 0 ℃ の範囲の一定温度で2~6時間焼成炉で焼成し、その間 に少なくとも1回炉内を真空排気したのち微量の酸素を 含む窒素ガス劣明気に関換する工程、炉内の温度を30 分以上かけて750℃以下の温止に下げた後再度微量の 酸素を含む窒素ガス雰囲気に置換する工程、および大気 に触れない状態で350℃以下の温度まで冷却した後焼 成物を大気中に取り出す工程からなる、請求項1 / 2至3 のうちのいずれかの頃に記載の14面体型希土類付活ア ルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法。 【請求項5】 工程は)において、焼成に用いられる蛍 光体前駆体の全重量m(kg)と焼成に用いられる炉の 内側容積1 (L) との比率がm/1≥0.05 (kg/ L) である湖水項1乃至4のうちのいずれかの項に記載 の14面体型希土類付活アルカリ土類金属弗化ハロゲン

【繭求項6】 圧程e)において、Ba゚゚を含む水溶液 は組成式(1)に実質的に従う蛍光体を水に溶解させて 30 作製したものである萌求項1乃至5のうちのいずれかの 項に記載の14面体型希土類付活アルカリ土類金属弗化 ハロゲン化物系蛍光体の製造方法。

【請求項7】 工程 f) において固液分離の方法が加圧 濾過である 納求項1乃至6のうちのいずれかの項に記載 の14面体型希土類付活アルカリ土類金属非化ハロゲン 化物系蛍光体の製造方法。

【韵求項8】 組成式(11):

化物系並光体の製造方法。

... (11)

を添加して、BaBrュ 遊度がり、9~1、6モル/. し、温度が20~100℃の溶液を調製し、次にこの浴 被に無機弗化物を一定速度で添加して希土難付活弗化臭 化パリウム系蛍光体的駆体を得る工程:

b) Bal: の水浴液にEul, を添加してBal: 濃 皮が2.9~4.2モル/L、温皮が20~100℃の 溶液を調製し、次にこの溶液に無機弗化物を一定速度で 添加して希土類付活弗化氏化パリウム系蛍光体前駆体を 得る工程:

20

41

c) 工程 a) で待られた希土類付活典化臭化パリウム系 蛍光体削駆体、工程 b) で得られた希土類付活弗化沃化 バリウム系蛍光体前駆体、焼粘を防止するためのAi: またはLi)、BaF、および/またはBaBr を提 合する工程;

d) 工程 c) で得られた混合物を、微量酸素含有窒素ガ ス雰囲気中で、700~900℃の温度で、1~6時期 焼成する工程;

c) 工程 d) で得られた焼成物を、低級アルコール中ま 10 たはBalを含む水路液に分散させて焼成による焼結お よび凝集を緩和した後、掲式分級により一定粒度以上の 粒子が除去されたスラリーを得、次いで該スラリーを一 定時間静置した後上澄み液を取り除いて、過剰なA!。 O」が除去されたスラリーを得る工程:

f) 工程 e) で得られたスラリーに固被分離を行った 後、乾燥し、次いで乾式分級を行う工程。

【簡求項9】 工程a)において、無機弗化物が弗化ア ンモニウム溶液もしくはBaF, のスラリーである 請求 項8に記載の14面体型希土類付活アルカリ土類金属非 化ハロゲン化物系 蛍光体の製造方法。

【請求項10】 工程り)において、無機非化物がポ化 水素溶液もしくはBaF,のスラリーである消水項8も しくは9に記載の14面体型希土類付活アルカリ土類金 屈弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法。

【静求項11】 工程d)が、混合物を750~900 ℃の範囲の一定温度で2~6時間焼成炉で焼成し、その 間に少なくとも1回炉内を真空排気したのち微量の酸素 を含む窒素ガス雰囲気に散換する工程、炉内の温度を3 0分以上かけて750℃以下の温度に下げた後再度微量 の酸素を含む窒素ガス雰囲気に促換する工程、および大 気に触れない状態で350℃以下の温度まで冷却した後 焼成物を大気中に取り出すて穏からなる、請求項8乃至 10のうちのいずれかの項に記載の14面体型希土類付 活アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方 法.

【韓求項12】 工程d)において、焼成に用いられる 蛍光体前駆体の全重量m (kg)と焼成に用いられる炉 の内側容積1 (L) との比率がm/1≥0.05 (kg /し) である額求項8乃至11のうちのいずれかの項に 記載の14面体型希土類付版アルカリ上類金属弗化ハロ ゲン化物系蛍光体の製造方法。

【請求項13】 工程で)において、Ba''を含む水浴 液は組成式(1)に実質的に従う蛍光体を水に溶解させ て作製したものである酚求項 8 乃至 1 2 のうちのいずれ かの頃に記載の14面体型希土銀付活アルカリ土類金属 弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法。

【額求項14】 工程 f)において固液分離の方法が加 圧濾過である請求項 8 乃至1 3 のうちのいずれかの項に 記載の14面体型希土類付活アルカリ土類金属非化ハロ ゲン化物系蛍光体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の周する技術分野】本発明は、14面体型の希土 類付活アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系の輝尽性蛍 光体の製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来の放射線写真法に代わる方法とし て、駅尽性蛍光体を用いる放射線像記録再生方法が知ら れている。この方法は、解尽性蛍光体を含有する放射線 像変換パネル(蓄積性蛍光体シート)を利用するもの で、被写体を透過した、あるいは被検体から発せられた 放射線を該パネルの輝尽性蛍光体に吸収させ、そののち に輝尽性蛍光体を可視光線、赤外線などの電磁波(励起 光) で時系列的に励起することにより、該輝尽性蛍光体 中に密積されている放射線エネルギーを蛍光(輝尽発光 光)として放出させ、この蛍光を光電的に読み取って電 気信号を得、次いで得られた微気信号に基づいて被写体 あるいは被検体の放射線画像を可視像として再生するも のである。読み取りを終えた該パネルは、残存する画像 の消去が行なわれた後、次の撮影のために備えられる。 すなわち、放射線像変換パネルは繰り返し使用すること ができる。

【0003】上記の放射線像配録再生方法によれば、従 来の放射線写真フィルムと増減紙との組合せを用いる放 射線写真法による場合に比較して、はるかに少ない被曝 線量で情報量の豊富な放射線画像を得ることができると いう利点がある。 さらに、従来の放射線写真法では一回 の撮影ごとに放射線写真フィルムを消費するのに対し て、この放射線像記録再生方法では放射線像変換パネル を繰返し使用するので、資源保護、経済効率の面からも 有利である。

【0001】 輝尽性蛍光体は、放射線を照射した後、励 起光を照射すると輝尽発光を示す蛍光体であるが、実用 上では、波長が400~900nmの範囲にある励起光 によって300~500mmの波及範囲の輝尽発光を示 す蛍光体が --- 般的に利用される。従来より放射線像変換 パネルに用いられてきた輝尽性蛍光体の例としては、希 土類付活アルカリ土類金属ハロゲン化物系蛍光体を挙げ ることができる。

【0005】放射線像記録再生方法に用いられる放射線 **像変換パネルは、基本構造として、支持体とその表面に** 設けられた輝尽性蛍光体層とからなるものである。 ただ し、蛍光体別が自己支持性である場合には必ずしも支持 体を必要としない。輝尽性蛍光体層は、通常は輝尽性蛍 光体とこれを分敗状態で含有支持する結合剤とからな る。ただし、輝尽性蛍光体層としては、滌浴法や焼結法 によって形成される結合剤を含まないで輝尽性蛍光体の 群集体のみから構成されるものも知られている。 また、 50 輝尽性蛍光体の凝集体の間隙に高分子物質が含浸されて

いる輝尽性蛍光体圏を持つ放射線像変換パネルも知られ ている。これらのいずれの蛍光体層でも、輝尽性蛍光体 はX線などの放射線を吸収したのち励起光の照射を受け ると輝尽発光を示す性質を有するものであるから、被写 体を透過したあるいは被検体から発せられた放射線は、 その放射線型に比例して放射線像変換パネルの輝尽性蛍 光体層に吸収され、パネルには被写体あるいは被検体の 放射線像が放射線エネルギーの密積像として形成され る。この磐積像は、上記励起光を照射することにより輝 尽発光光として放出させることができ、この輝尽発光光 ID を光電的に読み取って電気信号に変換することにより放 射線エネルギーの蓄積像を画像化することが可能とな

【0006】前記の希土類付活アルカリ土類金属ハロゲ ン化物系脚尽性蛍光体は、感皮が優れ、また放射線像変 換パネルとして使用した場合に鮮鋭度の高い放射線再生 画像をもたらすため、実用上において優れた輝尽性蛍光 体ということができる。しかしながら、放射線像記録再 生方法の実用化が進むにつれて、更に高特性の輝尽性蛍

Bai., Ca. FBri., I, : a Eu, b M, e A

[ただし、MはLi、Na、K、Rb及びCsからなる 群より選ばれる少なくとも一種のアルカリ金属を扱わ し; A は A 1, O, 、 SiO, などの酸化物を表わし; x、y、a、b及びeはそれぞれ、0くx≦0.03、 $0 < y \le 0$. 30, 0. 0001 $\le a \le 0$. 01, 0< b≦0.05、そして0<c≦0.05の条件を満足す る数値である。〕で表わされる14面体型省土類付活ア ルカリ土類金属那化ハロゲン化物系蛍光体を製造するた めの下記の工程の組合せからなる方法:

a) BaBr. の水的被にEuのハロゲン化物、Caの ハロゲン化物および必要によりMX(Xは、ハロゲン、 NO:、NO:およびカルボン酸残基からなる群より選 ばれる少なくとも一種である)を添加して、BaBri 適度が0. 9~1. 6モル/し、温度が20~100℃ の溶液を調製し、次にこの溶液に無機弗化物を一定速度 で添加して希土類付活弗化災化パリウム系蛍光体前駆体 を得る工程:

b) Bal: の水溶液にEuのハロゲン化物を添加して Bal, 濃度が2. 9~4. 2モル/L、温度が20~ 100℃の溶液を調製し、次にこの溶液に無機弗化物を 一定連度で添加して希上類付活弗化沃化パリウム系蛍光 体前駆体を得る工程:

c) 工程a) で得られた希土類付活弗化臭化バリウム系 蛍光体前駆体、工程 b) で得られた希土製付活弗化沃化 パリウム系蛍光体前駆体、焼結を防止するためのAから なる酸化物、および必要によりMのハロゲン化物、Ba F:および/またはBaBr:を混合する工程:

d) 工程 c) で得られた混合物を、微量酸素含有窒染ガ ス雰囲気中で、700~900℃の温度で、1~6時間 焼成する工程:

光体への悪望が高まっている。

【0007】特別平7-233369号公報は、従来用 いられている希土類付話アルカリ上類金属弗化ハロゲン 化物系解尽性蛍光体が板状粒子からなっていることに注 目して、その問題点を明らかにし、その解決として、特 定の基本組成式を有し、14面体型形状にある希土類付 活アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系輝尽性蛍光体お よびその製造法と、波輝尽性蛍光体を放射線像変換パネ ルに利用することを提案している。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、放射線像記 録再生方法に利用した場合に、輝尽発光、消去特性、残 像特性、フェーディング特性、そして X 線残光性などの 実用上の特性が更に優れている特定組成の14面体型希 土類付活アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系輝尽性蛍 光体を製造するための新規な方法を提供する。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、組成式 (I):

··· (I)

e) 工程 d) で得られた焼成物を、低級アルコール中ま たはBa゚゚を含む水溶液に分散させて焼成による焼結お よび凝集を緩和した後、湿式分級により一定粒度以上の 粒子が除去されたスラリーを得、次いで該スラリーを一 定時間静置した後上澄み被を取り除いて、過剰な酸化物 Aが除去されたスラリーを得る工程;

f) 工程 e) で得られたスラリーに固液分離を行った 後、乾燥し、次いで乾式分級を行う工程;

なお、本明細盤中に記載した電光体組成における上記の x、y、a、b、eなどの係数は、得られた蛍光体を分 30 析して求めた数値である。蛍光体製造時の焼成工程の前 後で、組成の変化が生じるため、蛍光体製造時に用いた 各原料の各成分の比と出来上がった蛍光体の各成分の比 は若干異なる。

【0010】上記組成式(Ⅰ)において、得られる輝尽 兌光の量および消去・残像特性などを考慮すると、 x 、 y、a、b及びeはそれぞれ、0.001≤x≤0.0 3, 0, $1.0 \le y \le 0$, 20, 0, $0.01 \le a \le 0$, 0 1,5 x 10° ≤ b ≤ 0.005, 及び0.001 ≤ e ≦0. 03の範囲にある数値であることが好ましい。

【発明の実施の形態】本発明の14面体型希土類付活ア ルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系蛍光体の製造方法 を、以下に詳しく説明する。

【0012】 a) まず、BaBr, の水溶液にEuのハ ロゲン化物およびCaのハロゲン化物を添加する。更 に、必要に応じてアルカリ金属Mの化合物(ハロゲン化 物、亜硝酸塩、硝酸塩、酢酸塩など)を添加する。な お、このアルカリ金属化合物は、必ずしもここで添加す 50 る必要はなく、工程 c) における蛍光体前駆体結晶と酸

化物との混合時に添加してもよい。アルカリ金属Mとし ては、好ましくはK、CSおよびLiである。このと き、所望により更に、少量の酸、アンモニア、アルコー ル、水海性高分子ポリマー、不溶性の金属酸化物微粒子 粉体などを添加してもよい。この溶液(反応母液)は2 0~100℃の温度に維持される。また、反応開始前の この溶液中のBaBrょ 没度は、好ましくは0.9~ 1. 6モル/しであり、特には1. 0モル/し程度であ る。次に、20~100℃、好ましくは40~80℃、 特に60℃付近に維持されたこの溶被(反応母液)を撹 拌しながら、無機弗化物(弗化アンモニウムの水溶液、 弗化パリウムのスラリーなど) をポンプ付きのパイプな どを用いて一定の速度で注入する。この注入は、撹拌が 特に激しく実施されている領域部分に行うのが好まし い。この無機弗化物の反応母液への注入によって、14 面体型の希土類付活弗化臭化パリウム系蛍光体前駆体結 昼(以下、BFB結晶という)が沈殿する。次いで、上 配のBFB結晶を濾過、遠心分離などによって溶媒から 分離し、メタノールなどによって充分に洗浄し、乾燥す る.

(0013]b) BaI, の水溶液にEuのハロゲン化 物を添加する。このとき、所望により更に少量の酸、ア ンモニア、アルコール、水路性高分子ポリマー、不裕性 の金属酸化物微粒子粉体などを添加してもよい。この溶 液(反応母被)は20~100℃の温度に維持される。 また、反応開始前のこの溶液中のBaⅠ、 過度は、好ま しくは2、9~4、2モル/しであり、特には3、8モ ル/し程度である。次に、20~100℃、好ましくは 10~80℃、特に60℃付近に維持されたこの溶液 (反応母液)を撹拌しながら、無機沸化物(排化水素の 水溶液、弗化パリウムのスラリーなど)をポンプ付きの パイプなどを用いて一定の速度で注入する。この注入 は、境絶が特に激しく実施されている領域部分に行うの が好ましい。この無機弗化物の反応母被への注入によっ て、14面体型の常士類付活形化沃化パリウム系電光体 前駆体結晶(以下、BFI結晶という)が沈殿する。次 いて、上記のBFI結晶を、激過、遠心分離などによっ て格媒から分離し、イソプロパノールなどによって充分 に洗浄し、乾燥する。

【0014】c)上記のBFB結晶およびBFI結晶に、酸化物A(AI、O、、SIO、など)の微粒子、並びに必要に応じてアルカリ金属Mのハロゲン化物、BaF,および/またはBaBr,を規搾しながら充分に混合する。なお、この酸化物Aは、次の工程は)における焼成の際に蛍光体前駆体結晶の焼結による粒子形状の変化や粒子間触着による粒子サイズ分布の変化を防止する目的で添加される。この混合によって酸化物Aの微粒子は結晶表面に均一に付着する。酸化物Aは、好ましくはAI、O、であり、その添加量は出光体前駆体結晶の0、1~1、0重低%が適当である。

【0015】d)上記の混合物を、石英ポート、アルミナルツポ、石英ルツポなどの耐熱性容器に充填し、 電気炉の炉芯に入れて焼成を行う。焼成温度は700~900℃の範囲が好ましい。焼成労明気としては、微量の酸素ガスを含有する窒素ガス努囲気が利用される。焼成時間は、混合物の充填量、焼成温度および炉からの取出し温度などによっても異なるが、一般には1~6時間が適当であり、特に2~6時間が好ましい。

【0016】例えば、まず、混合物を電気炉で750~900℃の範囲の一定温度で2~6時間焼成する。その間に、少なくとも1回は炉内を真空排気した後欲触の酸素ガスを含有する空楽ガス雰囲気に忍換する。次に、炉内の温度を30分以上かけて750℃以下の温度に下げた後、再度微量の酸素ガスを含有する空楽ガス雰囲気に低換する。次いで、炉内を大気に触れないようにして350℃以下の温度まで冷却した後、焼成物を大気中に取り出す。

【0017】なお、上記蛍光体前駆体結晶の全態量m 20 (kg)と電気炉の炉内容積 I (L)との比率は、m/ 1 ≥ 0.05 (kg/L)であるのが好ましい。

【0018】 c)上記の焼成物を、メタノールなどの低級アルコール中またはBa'を含む水溶液に分放させた後、ロールミルなどを用いてほぐし処理を施すことにより、焼成による焼結および凝集を緩和する。次に、この焼成物のスラリーに振動篩などを用いて湿式分級を施すことにより一定粒度以上の粗大粒子が除去されたスラリーを得る。次いで、このスラリーを一定時間(例えば、10時間)静閣した後上避み液を取り除去されたスラリーを得る。この工程において、Ba'を含む水溶液は組成式(I)に実質的に従う蛍光体を水に溶解させて作製したものであることが好ましい。

【0019】f)上記の焼成物スラリーに、減圧濾過もしくは加圧濾過などによって固液分離を行った後、メタノールなどで洗浄し、乾燥する。更に、この焼成物に振動確などにより乾式分級を施す。

【0020】このようにして、目的の14而体型の希土類付活アルカリ土類金属沸化ハロゲン化物系輝尽性蛍光 0体が得られる。

[0021]

【実施例】

30

50

[実施例1] B a ..., C a ..., F B r ..., I ..., : 0.004 E u . 0.0006 K . 0.00002 C s , 0 . 0 1 A l ... O . の製造

a) B a B r: 水溶液 (2.5 モル/し) 1 2 0 0 m L を 4 0 0 0 m L の 容積の反応器を入れ、これに E u B r , 水溶液 (0.2 モル/し) 3 7.5 m L、K B r 3 0.9 g. C a B r , ・ 2 H , O 3.5 4 g. および水 1 7 6 2.5 m L を 添加した。この 反応 器中の 反応 母液

(BaBr, 濃度: 1.00モル/L) を60℃に保温 し、直径60mmのスクリュー型撹拌羽根を500гp mで回転させて、反応母液を撹拌した。NH、F水溶液 (5モル/L)300mLを投撑トに保温している上記 の反応母液中にローラーポンプを用いて 5.0 m L / 分 の送液速度で注入し、沈殿物を生成させた。 注入の完了 後も保温と撹拌を2時間続けて沈殿物の熟成を行った。 次に沈殿物を適別し、メタノール2しで洗浄した。次い で、洗浄した沈殿物を取り出し、120℃で4時間真空 乾燥して、ユーロピウム付活動化臭化パリウム系蛍光体 前駆体結晶(BFB結晶)を約350g得た。得られた 結晶を走査型電子顕微鏡で観察したところ、その大部分 が14面体型の結晶であった。次に、この結晶を光回折 型粒子サイズ分布測定器(開場製作所株式会社製:LA - 500) で測定したところ、平均結晶サイズは5.0 umであることが確認された。

【0022】b) Bal: 水溶液 (4.0モル/L) 2 850mLを4000mLの容積の反応器に入れ、これ に E u I, 水路被 (0. 2モル/し) 9 0 m L および水 60mLを添加した。この反応器中の反応母液 (Bal : 濃度: 3. 80モル/し) を60℃に保温し、直径6 0 mmのスクリュー型撹拌羽根を500 rpmで回転さ せて、反応母液を撹拌した。 HF水溶液 (5 モル/ L) 720mlを、撹拌下に保温している上型の反応母液中 にローラーポンプを用いて12mL/分の送被速度で注 入し、沈殿物を生成させた。让入の完了後も保温と撹拌 とを 2 時間続けて沈殿物の熟成を行った。次に沈殿物を 慮別し、イソプロパノール2Lで洗浄した。次いで、洗 浄した沈殿物を取り出し、120℃で4時間真空乾燥し て、ユーロビウム付活弗化沃化パリウム蛍光体前駆体結 晶(BF【結晶)を約1000g得た。得られた結晶を 走資型電子顕微鏡で観察したところ、その大部分が14 面体型の結晶であった。次に、この結晶を光回折型粒子 サイズ分布測定器で測定したところ、平均結晶サイズは 6. 5 μm であることが確認された。

【0023】 c)上紀のBFB結晶を165gおよびBFI結晶を35g取り、これにCsBr0.10g、そして焼成時の焼結を防止するためにアルミナ(AI:O)の超微粒子粉体1.0g(0.5重量%)を添加し、ダブルコーンミキサーで充分に撹拌混合して、結晶表面にアルミナの超微粒子粉体を均一に付着させた。

【0024】d)上記の混合物を石英ポートに充塡し、チューブ炉を用い、空素ガス雰囲気中、820℃で3時間焼成した。焼成の途中で酸素ガスを0.6%導入して酸量の酸素ガスを合有する空素ガス雰囲気とした。次に、炉内の温度を1時間半かけて700℃まで降温した後、真空排気し酸量の酸素ガスを含有する空素ガス雰囲気に低換した。次いで、炉内を大気に触れないようにして350℃以下まで冷却した後、焼成物を大気中に取り出した。

(0025] e) 上記の焼成物1000gをメタノール
1.5 L中に分散させた後、ロールミル(回転速度:50rpm)を用いて15時間ほぐし処理を行った。次に、この焼成物のスラリーを振動師(ナイロンメッシュ: #508)にかけて湿式分板を行った。次いで、このスラリーを10時間静置した後上澄み液を取り除いて、遏剰なアルミナが除去されたスラリーを得た。

0.1

【0026】f)上記の焼成物スラリーを放圧濾過しての 開液分離を行った後、メタノールで洗浄し、150℃で 10時間真空乾燥した。次に、この焼成物を再度振動を (ナイロンメッシュ: #460)にかけて乾式分級を行った。このようにして、標配の組成式で設わされるユーロピウム付活兆化良化バリウム系強光体粒子を得たところ、 で強力が原料結晶と同じく14面体の形状にあった。また、この結晶を光回折型粒子サイズ分布測定器で で測定したところ、平均結晶サイズは7.0μmであった。

【0027】 [蛍光体の評価] 上記の蛍光体について、 各種特性を下記の方法で評価した。

[輝尽発光盤] 蛍光体に80kVp、100mRのX線を照射した後、IIe-Neレーザ光を12.4J/m'で照射し、その蛍光体から放射された輝尽発光光の発光 及 (PSL) を測定した。

【0028】 [消去特性 (消去値)] 坐光体に80kV p、100mRのX線を照射した後、Hc-Ncレーザ光を12.4J/m で照射し、その強光体から放射された輝尽発光光の発光位 (PSL) を測定して初期値とした。次に、この蛍光体に白色蛍光灯を40万1×・sの条件で照射して消去操作を行ったのち、He-Neレーザ光を12.4J/m で照射し、その蛍光体の輝尽発光量を測定して消去レベル値を得た。初期値に対する消去レベル値の比(消去レベル値/初期値)を消去値とした。

【0029】 [残像特性(残像館)] 上記の方法で消去レベル値を測定した後、蛍光体を60℃で24時間放置し、次いでHe-Neレーザ光を12. 1J/m'で照射し、その蛍光体の輝尽発光量を測定して残像レベル値を得た。初期値に対する残像レベル値の比(残像レベル値/初期値)を残像値とした。

【0030】 [フェーディング特性(フェーディング値)] 上記の方法で蛍光体の輝尽発光数(初期値)を測定したのち、32℃で1時間放殴し、次いでHeーNeレーザ光を12、4J/m で照射し、その蛍光体の輝尽発光量を測定してフェーディングレベル値を得た。初期値に対するフェーディングレベル値の比(フェーディングレベル値/初期値)×100をフェーディング値とした。

【0031】 [X線残光性 (X線残光値)] 蛍光体に80 0kVp. 100mRのX級を照射したのち、そのまま

u

4 6 秒間放置し、次いでその位光体から放射された残光の光量を測定して残光レベル値を得た。初期値に対する 残光レベル値の比を常用対数で表わして(log. () () 後 光レベル値/初期値))、X 線残光値とした。

(0032) [実験新集] 本発明の方法によって製造された14面体型ユーロピウム付活弗化臭化パリウム系蛍光体は、輝尽発光量が大きく、消去値および残像値が低く、フェーディング値が高く、そしてX線残光値が低か

った、

[0033]

【発明の効果】本発明の方法に従って製造された14面体型の希土類付店アルカリ土類金属弗化ハロゲン化物系 蛍光体は、脚尽発光、消去特性、残像特性、フェーディ ング特性、そしてX級炭光性において優れた改良特性を 示す。